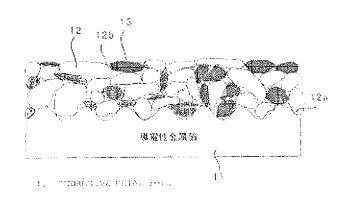
Also published as:

NEGATIVE ELECTRODE FOR LITHIUM SECONDARY CELL AND METHOD FOR PRODUCING THE SAME

Publication number:	WO0221616 (A1)		Also published as:
Publication date:	2002-03-14	ا 🖺	JS2004043294 (A1)
Inventor(s):	FUKUI ATSUSHI [JP]; HASHIMOTO TAKUYA [JP]; KUSUMOTO YASUYUKI [JP]; NAKAMURA HIROSHI [JP]; FUJIMOTO MASAHISA [JP]; FUJITANI SHIN [JP]		HK1059149 (A1) EP1335438 (A1) CN1449589 (A)
Applicant(s):	SANYO ELECTRIC CO [JP]; FUKUI ATSUSHI [JP]; HASHIMOTO TAKUYA [JP]; KUSUMOTO YASUYUKI [JP]; NAKAMURA HIROSHI [JP]; FUJIMOTO MASAHISA [JP]; FUJITANI SHIN [JP]		CN1280930 (C) CA2420104 (A1)
Classification:			<< less
- international:	H01M4/02; H01M4/04; H01M4/38; H01M4/58; H01M4/64; H01M10/40; H01M4/36; H01M4/62; H01M4/66; H01M4/80; H01M4/02; H01M4/04; H01M4/38; H01M4/58; H01M4/64; H01M10/36; H01M4/36; H01M4/62; H01M4/66; H01M4/02; H01M4/04; H01M4/38; H01M4/62; H01M4/66; H01M10/40		Cited documents: JP2001273892 (A) JP8050922 (A) JP2000012088 (A)
- European:	H01M4/02B; H01M4/38; H01M4/64; H01M10/40L		JP2000003730 (A)
• •	WO2001JP07519 20010831 JP20000265900 20000901; JP20000265901 20000901; JP20000401501 20001228; JP20010254261 20010824		JP11329433 (A) JP61008849 (A) JP2000012089 (A) JP11040152 (A) JP7240201 (A)
			<< less

Abstract of WO 0221616 (A1)

A negative electrode for a lithium secondary cell, characterized in that it is prepared by a method comprising providing a conductive metal foil having a surface roughness of 0.2 nm or more as a collector and a mixture of active material particles containing silicon and/or a silicon alloy with a conductive metal powder and sintering the mixture on the surface of the collector; and a a lithium secondary cell comprising the negative electrode.



Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

Family list

9 application(s) for: WO0221616 (A1)

Negative electrode for lithium secondary cell and method

for producing the same

Inventor: FUKUI ATSUSHI; HASHIMOTO Applicant: SANYO ELECTRIC CO

TAKUYA (+4)

EC: H01M4/02B; H01M4/38; (+2) IPC: H01M4/02; H01M4/04; H01M4/38; (+23)

Publication info: AU8256901 (A) — 2002-03-22

NEGATIVE ELECTRODE FOR LITHIUM SECONDARY CELL AND METHOD FORPRODUCING THE SAME

Inventor: FUKUI ATSUSHI [JP]; NAKAMURA Applicant: SANYO ELECTRIC CO [JP]

HIROSHI [JP] (+4)

EC: H01M4/02B; H01M4/38; (+2) IPC: H01M4/02; H01M4/04; H01M4/38; (+23)

Publication info: CA2420104 (A1) — 2003-02-10

Negative electrode for lithium secondary cell and method

for producing the same

Inventor: ATSUSHI FUKUI [JP]; TAKUYA Applicant: SANYO ELECTRIC CO [JP]

HASHIMOTO [JP] (+1)

EC: H01M4/02B; H01M4/38; (+2) IPC: H01M4/02; H01M4/04; H01M4/38; (+23)

Publication info: CN1449589 (A) — 2003-10-15 CN1280930 (C) — 2006-10-18

NEGATIVE ELECTRODE FOR LITHIUM SECONDARY CELL AND

METHOD FOR PRODUCING THE SAME

Inventor: FUKUI ATSUSHI [JP]; HASHIMOTO Applicant: SANYO ELECTRIC CO [JP]

TAKUYA [JP] (+4)

EC: H01M4/02B; H01M4/38; (+2) IPC: H01M4/00; H01M4/02; H01M4/04; (+25)

Publication info: EP1335438 (A1) — 2003-08-13

Negative electrode for rechargeable lithium battery and

method for fabrication thereof

Inventor: FUKUI ATSUSHI ; HASHIMOTO Applicant: SANYO ELECTRIC CO [JP]

TAKUYA (+4)

EC: H01M4/02B; H01M4/38; (+2) IPC: H01M4/02; H01M4/04; H01M4/38; (+18)

Publication info: HK1059149 (A1) — 2007-05-25

6 NEGATIVE ELECTRODE FOR LITHIUM SECONDARY BATTERY AND METHOD OF MANUFACTURING THE SAME

Inventor: FUKUI ATSUSHI; HASHIMOTO Applicant: SANYO ELECTRIC CO

TAKUYA (+3)

EC: IPC: C22C1/10; H01M4/02; H01M4/04; (+18)

Publication info: JP2002075332 (A) — 2002-03-15 JP4067268 (B2) — 2008-03-26

NEGATIVE ELECTRODE FOR LITHIUM SECONDARY BATTERY,

AND ITS MANUFACTURING METHOD

Inventor: FUKUI ATSUSHI; HASHIMOTO Applicant: SANYO ELECTRIC CO

TAKUYA (+4)

EC: IPC: C22C1/04; H01M4/02; H01M4/04; (+18)

Publication info: JP2002260637 (A) — 2002-09-13 JP4212263 (B2) — 2009-01-21

Negative electrode for lithium secondary cell and method

for producing the same

Inventor: FUKUI ATSUSHI [JP]; HASHIMOTO Applicant: FUKUI ATSUSHI, ; HASHIMOTO

TAKUYA [JP] (+4) TAKUYA, (+4)

EC: H01M4/02B; H01M4/38; (+2) IPC: H01M4/02; H01M4/04; H01M4/38; (+21)

Publication info: US2004043294 (A1) — 2004-03-04

NEGATIVE ELECTRODE FOR LITHIUM SECONDARY CELL AND

METHOD FOR PRODUCING THE SAME

Inventor: FUKUI ATSUSHI [JP]; HASHIMOTO Applicant: SANYO ELECTRIC CO [JP]; FUKUI ATSUSHI [JP] (+4)

esp@cenet — INPADOC Patent Family

EC: H01M4/02B; H01M4/38; (+2)

IPC: H01M4/02; H01M4/04; H01M4/38; (+23)

Publication info: WO0221616 (A1) — 2002-03-14

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2002年3月14日(14.03.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/21616 A1

(51) 国際特許分類?: 4/62, 4/38, 4/04, 10/40, 4/66 H01M 4/02,

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/07519

(22) 国際出願日:

2001年8月31日(31.08.2001)

(25) 国際出願の書語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

2000年9月1日(01.09.2000) JР 特願2000-265900 特願2000-265901 2000年9月1日(01.09.2000)

特願 2000-401501

2000年12月28日(28.12.2000) JP 2001年8月24日(24.08.2001)

特願2001-254261

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 三洋電 機株式会社 (SANYO ELECTRIC CO., LTD.) [JP/JP]; 〒570-8677 大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 Osaka (JP).

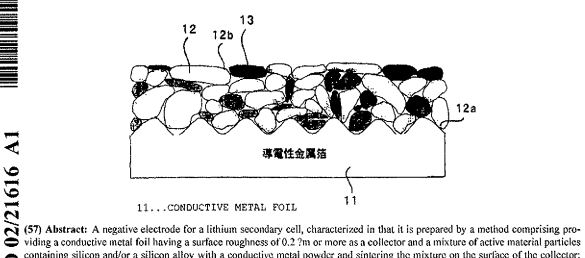
(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 福井厚史 (FUKUI, Atsushi) [JP/JP]; 〒631-0811 奈良県奈良市 秋篠町969-12 Nara (JP). 橋本卓哉 (HASHIMOTO, Takuya) [JP/JP]; 〒573-0026 大阪府枚方市朝日丘町 17-27-426 Osaka (JP). 樟本靖幸 (KUSUMOTO, Yasuyuki) [JP/JP]; 〒570-0031 大阪府守口市橋波東之町3 丁目8番18-305号 Osaka (JP). 中村 宏 (NAKAMURA, Hiroshi) [JP/JP]; 〒572-0084 大阪府寝屋川市番里 南之町7-22 西尾ハウス505号 Osaka (JP). 藤本正久 (FUJIMOTO, Masahisa) [JP/JP]; 〒535-0002 大阪府大 阪市坦区大宮4-1-14 Osaka (JP). 藤谷 伸 (FUJITANI, Shin) [JP/JP]; 〒573-1102 大阪府枚方市北楠葉町4-33 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 目次 誠、外(METSUGI, Makoto et al.); 〒 540-0012 大阪府大阪市中央区谷町1丁目6番5号 西村 ピル Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT,

/観業有/

- (54) Title: NEGATIVE ELECTRODE FOR LITHIUM SECONDARY CELL AND METHOD FOR PRODUCING THE SAME
- (54)発明の名称:リチウム二次電池用負権及びその製造方法



containing silicon and/or a silicon alloy with a conductive metal powder and sintering the mixture on the surface of the collector; and a a lithium secondary cell comprising the negative electrode.

LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

添付公開書類:

-- 国際調査報告書

(57) 要約:

表面粗さRaが0.2μm以上である導電性金属箔を集電体とし、ケイ素及び/またはケイ素合金を含む活物質粒子と、導電性金属粉末の混合物を、集電体の表面上で非酸化性雰囲気下に焼結して得られることを特徴とするリチウム二次電池用負極及びリチウム二次電池。

明 細 書

リチウム二次電池用負極及びその製造方法

5 技術分野

本発明は、リチウム二次電池用電極及びその製造方法並びにリチウム二次電池に関するものである。

10 背景技術

リチウム二次電池の負極にリチウム金属を用いると、高い充放電容量 を得ることができるが、充電の際にリチウム金属が負極上にデンドライ ト状に析出するため、内部短絡等を発生し易いという問題を有している。

このような問題を生じず、かつ高い充放電容量を期待することができるものとして、Si、Sn、Alなどのリチウムと合金化する金属を負極活物質として用いることが考えられる。しかしながら、このような合金化する金属を活物質として用いると、高容量を期待することはできるが、充放電の繰り返しにより、その体積が大きく変化するため、活物質

20 特開平11-339777号公報では、活物質としてケイ素粉末を含 有するスラリーを集電体上に塗布した後、非酸化性雰囲気下でこれを焼 成することにより、集電体と活物質の間の接触抵抗を低減することが提 案されている。

が微粉化し、集電体から剥離するという問題がある。

また、特公平11-2948205号では、リチウム二次電池の負極 25 として、ケイ素またはケイ素とカーボンの複合物を導電性金属基材上に 塗布し、非酸化性雰囲気下で焼結したものを用いることが提案されてい

る。

また、特開平2000-12089号公報では、ケイ化銅またはケイ素と導電性カーボンまたは導電性金属との複合体を導電性金属箔と焼結したものを用いることが提案されている。また、特開2000-12088号公報では、平均粗さ0.03 μ m以上の集電体上に活物質を結着剤により付着させたものを用いることが提案されている。

しかしながら、上記の従来の方法によっても、十分に良好な充放電サイクル特性を得ることができず、実用的なリチウム二次電池用負極とすることができないという問題があった。

10

25

5

発明の開示

本発明の目的は、高い充放電容量を得ることができ、かつ充放電特性 に優れたリチウム二次電池用電極及びその製造方法並びにこれを用いた リチウム二次電池に関するものである。

本発明の第1の局面に従うリチウム二次電池用負極は、表面粗さRa が 0.2 μ m以上である導電性金属箔を集電体とし、ケイ素及び/また はケイ素合金を含む活物質粒子と導電性金属粉末の混合物の層を集電体 の表面上で非酸化性雰囲気下に焼結して得られることを特徴としている。

20 が 0.2 μ m以上である導電性金属箔を集電体とし、ケイ素及び/またはケイ素合金を含む活物質粒子の層を集電体の表面上で非酸化性雰囲気下に焼結して得られることを特徴としている。

本発明の第2の局面に従うリチウム二次電池用負極は、表面粗さRa

本発明の第3の局面に従うリチウム二次電池用負極の製造方法は、表面粗さRaがO.2μm以上である導電性金属箔の表面上に、ケイ素及び/またはケイ素合金を含む活物質粒子と導電性金属粉末の混合物の層を形成する工程と、該混合物の層を導電性金属箔の表面上に配置した状

態で非酸化性雰囲気下で焼結する工程とを備えることを特徴としている。本発明の第4の局面に従うリチウム二次電池用負極の製造方法は、表面粗さRaが0.2μm以上である導電性金属箔の表面上に、ケイ素及び/またはケイ素合金を含む活物質粒子の層を形成する工程と、該活物質粒子の層を導電性金属箔の表面上に配置した状態で非酸化性雰囲気下で焼結する工程とを備えることを特徴としている。

5

15

20

本発明の第5の局面に従うリチウム二次電池用電極は、リチウムと合金化する材料からなる活物質粒子の層が集電体上に設けられており、活物質粒子の層において活物質粒子が焼結によって互いに結合されており、

10 かつ活物質粒子中にリチウムと合金化しない成分が拡散していることを 特徴としている。

本発明の第6の局面に従うリチウム二次電池用負極は、導電性金属箔 を集電体とし、ケイ素及び/またはケイ素合金を含む活物質材料と導電 性金属粉末の混合物を集電体の表面上で還元性雰囲気下に焼結して得ら れることを特徴としている。

本発明の第7の局面に従うリチウム二次電池用負極の製造方法は、導電性金属箔の表面上に、ケイ素及び/またはケイ素合金を含む活物質材料と導電性金属粉末の混合物を配置する工程と、該混合物を上記導電性金属箔の表面上に配置した状態で還元性雰囲気下に焼結させる工程とを備えることを特徴としている。

本発明のリチウム二次電池は、上記本発明の第1、第2、または第6 の局面の負極、本発明の第3、第4、または第7の局面の方法から製造 された負極、または本発明の第5の局面の電極からなる負極と、正極活 物質を含む正極と、非水電解質とからなることを特徴としている。

25 以下、本発明の第1~第7の局面において共通する事項については、 「本発明」として説明する。

本発明においては、表面粗さRaがO.2μm以上である導電性金属箔を集電体として用いることが好ましい。この表面粗さRaの値は、焼結する前の値である。このような表面粗さRaを有する導電性金属箔を集電体として用いることにより、活物質粒子と導電性金属粉末の混合物と金属箔表面との接触面積が大きくなるため、非酸化性雰囲気下及び還元性雰囲気下での焼結が効果的に起こり、活物質粒子と導電性金属粉末と集電体との密着性が大きく向上する。このため、充放電反応においてリチウムを吸蔵・放出する際に生じる活物質の大きな体積膨張及び収縮と、微粉化による活物質の集電体からの剥離が抑制される。また、導電性金属粉末を混合せずに、活物質粒子のみを用いた場合にも、集電体との接触面積を大きくすることができ、活物質粒子と集電体との密着性を高めることができる。

5

10

15

20

導電性金属箔の表面粗さRaの上限は、特に限定されるものではないが、後述するように、導電性金属箔の厚みが10~100μmの範囲にあることが好ましいので、実質的には表面粗さRaの上限は10μm以下である。

また、表面粗さRaと局部山頂の平均間隔Sは、100Ra $\ge S$ の関係を有することが好ましい。表面粗さRa 及び局部山頂の平均間隔Sは、日本工業規格(JIS B 0601-1994)に定められており、例えば、表面粗さ計により測定することができる。

また、本発明において、導電性金属粉末を活物質粒子に混合した状態で焼結した場合、活物質粒子の周囲に導電性金属粉末による強固な導電性のネットワークが形成される。このため、微粉化が生じても集電性が保たれ、接触抵抗が大きくなるのを抑制することができる。

25 本発明において集電体として用いる導電性金属箔としては、例えば銅、 ニッケル、鉄、チタン、コバルト等の金属またはこれらの組み合わせか

らなる合金のものを挙げることができる。特に、活物質粒子中に拡散し易い金属元素を含有するものが好ましい。このような観点からは、銅箔または銅合金箔であることが好ましい。銅元素は、熱処理により活物質粒子中に拡散し易く、焼結における活物質粒子との結合性の向上を期待することができる。表面粗さ R a が 0 . 2 μ m以上である鋼箔としては、例えば、電解銅箔及び電解銅合金箔が挙げられる。電解銅箔及び電解銅合金箔が挙げられる。電解銅箔及び電解銅合金箔は、銅箔の表面に電解法により、銅または銅合金を析出させたものである。また、表面に電解法により銅または銅合金を形成したその他の金属箔であってもよい。このようなものとして、ニッケル箔の表面に電解法により銅または銅合金を析出させたものを挙げることができる。

10

15

20

また、本発明において、活物質粒子と混合する導電性金属粉末としては、上記導電性金属箔と同様の材質のものを好ましく用いることができる。具体的には、銅、ニッケル、鉄、チタン、コバルト等の金属またはこれらの組み合わせからなる合金または混合物である。特に、導電性金属粉末としては銅粉末が好ましく用いられる。活物質粒子と導電性金属粉末の混合物を集電体の表面上で焼結することにより、導電性金属箔及び/または導電性金属粉末中の金属成分が活物質粒子中に拡散し、活物質粒子の周辺にこの金属成分が偏在した状態になると考えられる。金属成分として、銅などのような、リチウムと合金化しない金属成分を用いることにより、この金属成分が偏在した箇所において充放電反応時の体積の膨張収縮が抑制されるため、集電体からの活物質の剥離及び集電体材料の微粉化が抑制され、充放電サイクル特性に優れたものとすることができる。

本発明において用いる活物質粒子として、ケイ素及び/またはケイ素 25 合金の粉末が挙げられる。ケイ素合金としては、ケイ素と他の1種以上 の元素との固溶体、ケイ素と他の1種以上の元素との金属間化合物、ケ

イ素と他の1種以上の元素との共晶合金などが挙げられる。合金の作製 方法としては、アーク溶解法、液体急冷法、メカニカルアロイング法、 スパッタリング法、化学気相成長法、焼成法などが挙げられる。特に、 液体急冷法としては、単ロール急冷法、双ロール急冷法、及びガスアト マイズ法、水アトマイズ法、ディスクアトマイズ法などの各種アトマイ ズ法が挙げられる。

また、本発明において用いる活物質粒子としては、ケイ素及び/またはケイ素合金の粒子表面を金属等で被覆したものを用いてもよい。被覆 方法としては、無電解めっき法、電解めっき法、化学還元法、蒸着法、

- 10 スパッタリング法、化学気相成長法などが挙げられる。粒子表面を被覆する金属としては、導電性金属箔や導電性金属粉末と同じ金属であることが好ましい。導電性金属箔及び導電性金属粉末と同じ金属を、被覆することにより、焼結の際の集電体及び導電性金属粉末との結合性が大きく向上し、さらに優れた充放電サイクル特性を得ることができる。
- 15 本発明において用いる活物質粒子として、リチウムと合金化する材料 からなる粒子を用いてもよい。リチウムを合金化する材料としては、上 記のケイ素及びケイ素合金の他に、ゲルマニウム、錫、鉛、亜鉛、マグネシウム、ナトリウム、アルミニウム、ガリウム、インジウム及びこれ らの合金などが挙げられる。
- 20 本発明において用いる活物質粒子の平均粒径は、特に限定されないが、 効果的な焼結を生じるためには、100μm以下であることが好ましく、 さらに好ましくは50μm以下、最も好ましくは10μm以下である。 活物質粒子の平均粒径が小さいほど、良好なサイクル特性が得られる傾向にある。また、本発明において用いる導電性金属粉末の平均粒径も、
- 25 特に限定されるものではないが、 100μ m以下であることが好ましく、 さらに好ましくは 50μ m以下であり、さらに好ましくは 10μ m以下

である。

15

20

本発明において導電性金属粉末の混合割合は、重量比で活物質粒子1に対して、0.05~50の範囲内であることが好ましい。導電性金属粉末の混合割合が少な過ぎると、良好な充放電サイクル特性が得られない場合があり、多過ぎると、活物質粒子の混合割合が相対的に少なくなるので、充放電容量が小さくなる。

しかしながら、活物質粒子の平均粒径が小さい場合には、導電性金属 粉末が混合されていなくとも、すなわち活物質粒子のみでも良好な充放 電サイクル特性が得られる場合がある。

10 本発明において、導電性金属箔の厚みは特に限定されるものではないが、 $10 \mu m \sim 100 \mu m$ の範囲であることが好ましい。また、導電性金属箔上の活物質粒子と導電性金属粉末の混合物の層または活物質粒子の層からなる焼結体の厚みは、特に限定されるものではないが、 $100 \mu m$ の下が好ましく、さらに好ましくは $10 \mu m \sim 100 \mu m$ である。

本発明における非酸化性雰囲気下での焼結は、例えば、窒素雰囲気下またはアルゴンなどの不活性ガス雰囲気下で行う。水素雰囲気などの還元性雰囲気下で行ってもよい。焼結する際の熱処理の温度は、導電性金属箔、導電性金属粉末及び活物質粒子の融点以下の温度であることが好ましい。例えば、導電性金属箔及び導電性金属粉末として銅を用いた場合には、融点である1083℃以下であることが好ましく、さらに好ましくは200~500℃であり、さらに好ましくは300~450℃である。焼結する方法として、放電プラズマ焼結法やホットプレス法を用いてもよい。

活物質粒子として、ケイ素及び/またはケイ素合金を含む粉末を用い、 25 活物質粒子中に銅元素を拡散させる場合、焼結する際の熱処理の温度を 高くすると、多量の銅元素が活物質粒子中に拡散し、ケイ素と銅の金属

間化合物であるケイ化銅が形成される場合がある。ケイ化銅が形成されると、充放電サイクル特性が悪くなる傾向にあるので、X線回折でケイ 化銅の析出が検出されないような条件で焼結することが好ましい。

以上のような観点から、上記温度範囲で焼結することが好ましい。

5 また、本発明においては、活物質粒子と導電性金属粉末とバインダーを含むスラリー、または活物質粒子及びバインダーを含むスラリーを塗布して、集電体である導電性金属箔の上に、混合物の層または活物質粒子の層を形成することができる。バインダーは、焼結のための熱処理後も完全に分解せずに残存していることが好ましい。熱処理後もバインダーが分解せずに残存していることにより、焼結による活物質粒子と集電体との間の密着性の向上及び活物質粒子間の密着性の向上に加え、バインダーによる結着力も加わり、密着性をさらに高めることができる。従って、活物質粒子の微粉化及び活物質粒子の集電体からの剥離が抑制され、さらに良好な充放電サイクル特性を得ることができる。

15 本発明におけるバインダーとしては、ポリイミドが好ましく用いられる。ポリイミドは、例えばポリアミド酸を熱処理することによって得ることできる。この熱処理によりポリアミド酸が脱水縮合して、ポリイミドが生成する。本発明においては、ポリイミドのイミド化率が80%以上のものが好ましい。ポリイミドのイミド化率が80%未満であると、

20 活物質粒子及び集電体との密着性が良好でなくなる場合がある。ここで、イミド化率とは、ポリイミド前駆体に対する生成したポリイミドのモル%である。イミド化率80以上のものは、例えば、ポリアミド酸のNMP(N-メチルピロリドン)溶液を100℃~400℃の温度で1時間以上熱処理することにより得ることができる。例えば、350℃で熱処理する場合、熱処理時間が約1時間でイミド化率が約80%となり、約3時間でイミド化率は約100%となる。本発明では、焼結のための

熱処理後もバインダーは完全に分解せずに残存しているものであること が好ましいので、バインダーとしてポリイミドを用いる場合には、ポリ イミドが完全に分解しない600℃以下の温度で焼結することが好まし い。

5 また、バインダーとして、フッ素原子を含むバインダーも好ましく用いることができる。フッ素原子を含むバインダーとしては、ポリフッ化ビニリデン及びポリテトラフルオロエチレンが特に好ましい。ポリフッ化ビニリデンまたはポリテトラフルオロエチレンをバインダーとして用い、バインダーが完全に分解しないような温度で焼結のための熱処理を10 行なうことにより、さらに良好な充放電サイクル特性を得ることができる。

以上のような観点から、焼結の際の熱処理温度は、上述のように、 2° 00~500 \mathbb{C} が好ましく、さらに好ましくは300~450 \mathbb{C} である。

また、本発明においては、集電体としての導電性金属箔の上に、活物 質粒子と導電性金属粉末の混合物の層または活物質粒子の層を形成した 後、焼結する前に、これらの層を導電性金属箔とともに圧延することが 好ましい。このような圧延により、混合物の層または活物質粒子の層に おける充填密度を高めることができ、粒子間の密着性及び粒子と集電体 との密着性を高めることができるので、良好な充放電サイクル特性を得 20 ることができる。

また、本発明においては、導電性金属箔の表面の凹部に活物質粒子及び/またはバインダーが入り込んでいることが好ましい。導電性金属箔表面の凹部に活物質粒子及び/またはバインダーが入り込むことにより、混合物の層または活物質粒子の層と集電体との密着性をさらに高めることができる。

本発明のリチウム二次電池は、上記本発明の負極もしくは上記本発明

25

の電極からなる負極または上記本発明の製造方法により製造された負極 と、正極活物質を含む正極と、非水電解質とからなることを特徴として いる。

本発明のリチウム二次電池に用いる電解質の溶媒は、特に限定される ものではないが、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、ブ 5 チレンカーボネートなどの環状カーボネートと、ジメチルカーボネート、 メチルエチルカーボネート、ジエチルカーボネートなどの鎖状カーボネ ートとの混合溶媒が例示される。また、前記環状カーボネートと1,2 ージメトキシエタン、1,2ージエトキシエタンなどのエーテル系溶媒 との混合溶媒も例示される。また、電解質の溶質としては、LiPF。、 10 $LiBF_4$, $LiCF_3SO_3$, $LiN(CF_3SO_2)_2$, $LiN(C_2F_3SO_3)_2$ 5 SO₂)₂, LiN (CF₃ SO₂)(C₄ F₉ SO₂), LiC (CF₃ S O_2)₃、LiC(C, F_5 SO₂)₃など及びそれらの混合物が例示される。 さらに電解質として、ポリエチレンオキシド、ポリアクリロニトリルな どのポリマー電解質に電解液を含浸したゲル状ポリマー電解質や、Li 15 I、Li、Nなどの無機固体電解質が例示される。本発明のリチウムニ 次電池の電解質は、イオン導電性を発現させる溶媒としてのリチウム化 合物とこれを溶解・保持する溶媒が電池の充電時や放電時あるいは保存 時の電圧で分解しない限り、制約なく用いることができる。

本発明のリチウム二次電池の正極活物質としては、 $LiCoO_2$ 、 $LiNiO_2$ 、 $LiMn_2O_4$ 、 $LiMnO_2$ 、 $LiCo_{0.5}$ $Ni_{0.5}$ O_2 、 $LiNi_{0.7}$ $Co_{0.2}$ $Mn_{0.1}$ O_2 などのリチウム含有遷移金属酸化物や、 MnO_2 などのリチウムを含有していない金属酸化物が例示される。また、この他にも、リチウムを電気化学的に挿入・脱離する物質であれ25 ば、制限なく用いることができる。

図 2 は、本発明のリチウム二次電池用負極の一例を示す模式的断面図

である。導電性金属箔11の上には、活物質粒子12と導電性金属粉末13が設けられており、これらは焼結されている。活物質粒子12には、 導電性金属箔11からの金属成分が拡散した領域12a及び導電性金属 粉末13からの金属成分が拡散した領域12bが形成されている。導電 性金属箔11から拡散する金属成分、及び導電性金属粉末13から拡散 する金属成分が、リチウムと合金化しない金属成分である場合、これら の拡散領域12a及び12bにおいては、活物質粒子12がリチウムを 吸蔵する際に生じる体積の膨張が小さくなる。従って、活物質粒子12 の導電性金属箔11からの剥離や、導電性金属粉末13からの剥離が抑 制され、さらに活物質粒子12自身の微粉化も抑制されるので、充放電 サイクル特性を向上させることができると考えられる。

図面の簡単な説明

10

図1は、本発明に従う実施例において作製したリチウム二次電池を示15 す模式的断面図である。

図2は、本発明に従う一例のリチウム二次電池用負極を示す模式的断面図である。

図3は、実施例において作製した電池A18及びA20の負極のX線 回折プロファイルを示す図である。

20 図4は、実施例において作製した電池A20の負極の断面の走査型電 子顕微鏡写真を示す図(倍率1000倍)である。

図5は、実施例において作製した電池A20の負極の断面の走査型電子顕微鏡写真を示す図(倍率5000倍)である。

図6は、実施例において作製した電池C1及びC3の負極のX線回折 25 プロファイルを示す図である。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を実施例に基づいてさらに詳細に説明するが、本発明は 以下の実施例に何ら限定されるものではなく、その要旨を変更しない範 囲において適宜変更して実施することが可能なものである。

5 (実験1)

[負極の作製]

導電性金属粉末としての平均粒径 10μ mのフレーク状銅粉末と、活物質粒子としての平均粒径 50μ mのケイ素粉末とを、重量比で4:1 (=1:0.25)となるように秤量し、乳鉢で乾式混合した。この混合物 90 重量部を、結着剤としてのポリフッ化ビニリデン10 重量部を含む 8 重量%のN-メチルピロリドン溶液に混合し、負極合剤スラリーとした。

この負極合剤スラリーを、集電体である表面粗さRaが $0.5\mu m$ である電解銅箔(厚み $15\mu m$)の片面に塗布し、乾燥した後これを圧延した。得られたものを、直径20mmの円板状に切り抜き、これをアルゴン雰囲気下で700%10時間熱処理し、焼結して負極とした。焼結体の厚み(集電体は含まない)は $50\mu m$ であった。

[正極の作製]

出発原料として、Li₂ CO₃ 及びCoCO₃ を用いて、Li:Co 20 の原子比が1:1となるように秤量して乳鉢で混合し、これを直径17 mmの金型でプレスし、加圧成形した後、空気中において、800℃2 4時間焼成し、LiCoO₂ の焼成体を得た。これを乳鉢で粉砕し、平 均粒径20μmに調製した。

得られたLiCoO₂ 粉末90重量部と、導電剤として人口黒鉛粉末 25 5重量部を、結着剤としてのポリフッ化ビニリデン5重量部を含む5重量%のN-メチルピロリドン溶液に混合し、正極合剤スラリーとした。

この正極合剤スラリーを、集電体であるアルミニウム箔の上に塗布し、 乾燥した後圧延した。得られたものを直径20mmの円板状に切り抜き、 正極とした。

〔電解液の作製〕

5 電解液として、エチレンカーボネートとジエチレンカーボネートとの 等体積混合溶媒に、 $LiPF_6$ を1モル/リットル溶解したものを作製 した。

〔電池の作製〕

上記の正極、負極、及び電解液を用いて、扁平型のリチウム二次電池 10 A1を作製した。

図1は、作製したリチウム二次電池の断面模式図であり、正極1、負極2、セパレーター3、正極缶4、負極缶5、正極集電体6、負極集電体7及びポリプロピレン製の絶縁パッキング8などからなる。

正極1及び負極2は、セパレーター3を介して対向している。これら 15 は正極缶4及び負極缶5が形成する電池ケース内に収納されている。正 極1は、正極集電体6を介して正極缶4に接続され、負極2は負極集電 体7を介して負極缶5に接続され、二次電池としての充電及び放電が可 能な構造となっている。

(実験2)

20 ケイ素と、ニッケルまたは銅を原子比で9:1となるように混合し、 単ロール急冷法により、 Si_9Ni 合金及び Si_9Cu 合金を作製した。 これらの合金を乳鉢で平均粒径 50μ mとなるように粉砕した。実験1において、ケイ素粉末の代わりに、これらの合金粉末を用いる以外は、 実験1と同様にして電池A2及びA3を作製した。電池A2は Si_9N 1 合金を用いたものであり、電池A3は Si_9Cu 合金を用いたものである。

(実験3)

平均粒径 50μ mのケイ素粉末の表面を、無電解めっき法によりニッケルで被覆した。得られたものについて原子吸光法(ICP)で確認したところ、ニッケルによるケイ素粉末の被覆量は、全体に対して0.5 重量%であった。

実験1において、ケイ素粉末の代わりに、このニッケルを被覆したケイ素粉末を用いる以外は、実験1と同様にして電池A4を作製した。

(実験4)

5

ニッケル箔及びステンレス箔の表面に電解法により、銅を析出させ、 10 銅被覆ニッケル箔(厚み 15μ m)及び銅被覆ステンレス箔(厚み 15μ m)を作製した。これらの表面粗さRaは、いずれも 0.5μ mであった。

実験1において、電解銅箔の代わりに、これらの銅被覆ニッケル箔及 び銅被覆ステンレス箔を用いる以外は、実験1と同様にして、電池A5 15 及びA6を作製した。電池A5は銅被覆ニッケル箔を用いたものであり、 電池A6は銅被覆ステンレス箔を用いたものである。

また、表面粗さ $Rano.5\mu$ mである電解ニッケル箔及び電解鉄箔を、実験1において電解銅箔の代わりに用いる以外は、実験1と同様にして電池A7及びA8を作製した。電池A7は電解ニッケル箔を用いたものであり、電池A8は電解鉄箔を用いたものである。

(実験5)

20

25

実験 1において、フレーク状銅粉末の代わりに、平均粒径 10μ mのフレーク状ニッケル粉末または平均粒径 10μ mのフレーク状鉄粉末を用いる以外は、実験 1 と同様にして電池A 9 及びA 10 を作製した。電池A 9 はフレーク状ニッケル粉末を用いたものであり、電池A 10 はフレーク状鉄粉末を用いたものである。

また、実験1で用いたフレーク状銅粉末と、平均粒径10μmのフレーク状ニッケル粉末を等重量で混合したものを作製し、これを実験1においてフレーク状銅粉末の代わりに用いる以外は、実験1と同様にして電池A11を作製した。

5 (実験6)

実験1において、表面粗さRaが0.5 μ mである電解銅箔の代わりに、表面粗さRaが0.2 μ mである電解銅箔を用いて、電池A12を作製した。

また、実験 1 において、表面粗さR a が 0 . 5 μ m である電解銅箔の 10 代わりに、表面粗さR a が 0 . 1 μ m である圧延銅箔を用いて、電池B 1 を作製した。

[充放電サイクル特性の評価]

上記の電池A1~A12及びB1について、充放電サイクル特性を評価した。各電池を、25℃において、電流値1mAで4.2Vまで充電した後、電流値1mAで2.7Vまで放電し、これを1サイクルの充放電とした。1サイクル目の放電容量の80%に達するまでのサイクル数を測定し、サイクル寿命とした。結果を表1に示す。なお、各電池のサイクル寿命は、電池A1のサイクル寿命を100とした指数である。

20

25

【表1】

電池	サイクル寿命
A 1 (表面粗さRa:0.5μm	100
A 2 (表面粗さRa: 0. 5μm	110
A3 (表面粗さRa:0.5μm	1 1 5
A 4 (表面粗さRa:0.5μm	1 1 2
A 5 (表面粗さRa:0.5μm	9 7
A 6 (表面粗さRa: 0. 5μm	9 4
A 7 (表面粗さRa:0.5μm	9 6
A 8 (表面粗さRa:0. 5 μ m	9 7
A9 (表面粗さRa:0.5μm	9 5
A10 (表面粗さRa:0.5μm	9 3
- A11 (表面粗さRa:0.5μm	9 7
A12 (表面粗さRa:0.2μm	8 5
B1 (表面粗さRa:0.1μm	6 5

箱を用いた電池 B 1 に比べ、サイクル寿命が長いことがわかる。これは、表面粗さ R a が 0.2 μ m以上の金属箔を用いることにより、活物質粒子と導電性金属粉末及び導電性金属箔との焼結が効果的に生じ、活物質粒子の集電体に対する密着性が多く向上したためと考えられる。

5 (実験7)

ここでは、サイクル特性に与える焼結の影響について検討した。

実験1において、負極合剤スラリーを電解銅箔に塗布し、乾燥して圧延した後、熱処理を行わなかった負極を作製し、これを用いて電池B2を作製した。この電池について、上記と同様にサイクル特性を評価した。なお、サイクル寿命は電池A1のサイクル寿命を100とした指数である。表2には、電池A1のサイクル寿命も併せて示す。

【表2】

10

電池	サイクル寿命
A 1	100
B 2	2 0

表2から明らかなように、熱処理を行った電池A1の方が、熱処理を 行わなかった電池B2に比べ、遥かに優れたサイクル特性を示している。 これは、熱処理を行うことにより、活物質粒子と導電性金属粉末及び導 電性金属箔の密着性が向上するとともに、導電性金属箔及び導電性金属 粉末からの金属成分が活物質粒子中に拡散し、この拡散領域のネットワ ークが形成され、集電性が向上したことによるものと考えられる。

20 (実験8)

ここでは、導電性金属粉末の混合量とサイクル特性との関係を検討した。

実験1において、フレーク状銅粉末の混合量を、重量比で、ケイ素粉

末1に対して、1 (銅粉末量50重量%)、0.5 (銅粉末量33.3 重量%)、0.125 (銅粉末量11.1重量%)、及び0 (銅粉末量 0重量%)となるように変化させた以外は、実験1と同様にして、電池 A13、電池A14、電池A15、及び電池A16を作製した。

5 これらの電池について、上記と同様にサイクル特性を評価した。結果を表3に示す。なお、各電池のサイクル寿命は、電池A1のサイクル寿命を100とした指数である。

【表3】

電 池	サイクル寿命
A 1 (銅粉末量: 2 0 重量%)	1 0 0
A13 (銅粉末量:50重量%)	1 4 3
A14 (銅粉末量:33.3重量%)	1 2 7
A15 (銅粉末量:11.1重量%)	9 1
A16 (銅粉末量:0重量%)	2 9

10 表 3 から明らかなように、フレーク状銅粉末を混合した電池A 1 及び A 1 3 ~ A 1 5 は、フレーク状銅粉末を混合していない電池A 1 6 に比 べ、遥かに良好なサイクル寿命を示していることがわかる。これは、銅粉末を混合することにより、活物質粒子であるケイ素粉末の密着性が向上し、さらにはケイ素粉末の周りに銅粉末による強固な導電性のネット ワークが形成されるため、集電性が向上したものと考えられる。

(実験9)

ここでは、熱処理温度、ケイ素粉末の平均粒径、及び導電性金属粉末 の平均粒径とサイクル寿命との関係を検討した。

実験1において、熱処理条件、ケイ素粉末の平均粒径、及び導電性金

属粉末の平均粒径及び種類を、表4に示すように変更した以外は、実験 1と同様にして、電池A17~A24を作製した。これらの電池につい て、実験1と同様にしてサイクル特性を評価した。結果を表4に示す。 なお、各電池のサイクル寿命は、電池A1のサイクル寿命を100とし 5 た指数である。

【表4】

電池	熱処理条件	ケイ素粉末平均粒径 (μm)	導電性金属粉末平均粒径 (μm)	サイクル秀命
A1	700℃,10 時間	50	15 フレーク状銅粉末	100
A17	400℃, 30 時間	50	15 フレーク状銅粉末	130
A18	700℃,10時間	3	15 フレーーク状銅粉末	330
A19	500℃,10時間	3	15 フレーク状銅粉末	360
A20	400℃, 30時間	3	15 フレーク状銅粉末	750
A21	400℃,10時間	3	15 フレーク状銅粉末	733
A22	300℃,30時間	3	15 フレーク状銅粉末	740
A23	200℃, 20時間	3	15 7レーク状銅粉末	305
A24	400℃, 30時間	3	3 フレーク状真鍮(Cu-10wt%Zn)粉	800

表 4 から明らかなように、熱処理温度を 200 \mathbb{C} \sim 500 \mathbb{C} の範囲と 10 することにより、サイクル特性が著しく向上することがわかる。熱処理 温度としては、 400 \mathbb{C} 程度が特に好ましいことがわかる。また、電池 A 1 と電池 A 1 \mathbb{C} 8 及び電池 A 1 \mathbb{C} 7 と電池 A \mathbb{C} 0 との比較から明らかなように、ケイ素粉末の平均粒径を 50 μ mから 3 μ mに小さくすることにより、著しくサイクル特性が向上している。

図3は、電池A18及び電池A20の負極のX線回折プロファイルを示す図である。図3から明らかなように、熱処理を400℃で行った電池A20の電極では、ケイ化銅のピークは認められていないが、700℃で熱処理を行った電池A18の電極では、ケイ化銅のピークが認められる。従って、700℃の温度で熱処理することにより、ケイ素粉末に過剰の銅元素が拡散しケイ化銅が折出しているものと思われる。従って、より良好なサイクル特性を得るためには、ケイ化銅が生じないような熱処理条件で焼結することが好ましいことがわかる。

5

図4及び図5は、電池A20に用いた負極の断面を示す走査型電子顕 10 微鏡(SEM)写真である。図4の倍率は1000倍であり、図5の倍 率は5000倍である。なお、観察に用いたサンプルは、樹脂で包埋し、 スライスしたものである。

図4及び図5から明らかなように、ケイ素粉末及び導電性粉末が密に 充填した状態で、電解銅箔の表面に接触していることがわかる。

15 また、電解銅箔表面の凹部にケイ素粉末及びバインダーが密に入り込 んでいることがわかる。

また、バインダーとして用いたポリフッ化ビニリデン (PVdF)を、400℃及び700℃で熱処理し、熱処理後の赤外線吸収スペクトル(IRスペクトル)を観察した。400℃で熱処理したものにおいては、PVdF及びその分解生成物のピークが検出されたが、700℃で熱処理したものにおいては、PVdFのピークは完全に消失していた。従って、熱処理を400℃で行った電極を用いた電池において優れたサイクル特性が得られた原因として、焼結によるケイ素粒子間及びケイ素粒子と銅箔間の密着性の向上に加え、残存したバインダーによる結着力が働いていることにより、ケイ素粒子間及びケイ素粒子と銅箔間の密着性がさらに高まっていることが考えられる。

(実験10)

ここでは、バインダーの種類とサイクル寿命との関係を検討した。 実験1において、バインダーとしてポリビニルピロリドン(PVP) を用い、ケイ素粉末として平均粒径3μmのものを用い、熱処理温度を 400℃10時間とする以外は、実験1と同様にして、電池A25を作 製した。この電池を用いてサイクル特性の評価を同様にして行い、その 結果を表5に示した。表5には、電池A1及び電池A21の結果も併せ て示す。なお、各電池のサイクル寿命は、電池A1のサイクル寿命を1 00とした指数である。

10 【表5】

電池	バインダー	熱処理条件	ケイ素粉末平均粒径 (μm)	サイクル寿命
A 1	PVdF	700℃,10 時間	50	100
A21	PVdF	400℃,10時間	3	733
A 25	PVP	400℃,10時間	3	50

表 5 から明らかなように、バインダーとしてフッ素原子を含む P V d F を用いることにより、サイクル特性が良好になることがわかる。

15 なお、バインダーとしてPVdFを用い、400℃で熱処理した電池 A21の電極において、活物質であるケイ素粉末の表面に、ケイ素のフッ化物が存在することが、電子分光分析(XPS)により確かめられている。

(実験11)

20 ここでは、導電性金属粉末の種類とサイクル寿命との関係を検討した。 実験1において、ケイ素粉末として平均粒径3μmのものを用い、導

電性金属粉末として表6に示すものを用い、熱処理温度を400℃、30時間としたこと以外は実験1と同様にして電池A26~A32を作製した。また、導電性金属粉末の代わりにケッチェンブラックを用いて電池B3を作製した。これらの電池を用いて同様に、サイクル特性の評価を行なった。その結果を表6に示す。なお、サイクル寿命は電池A1のサイクル寿命を100とした指数である。表6には、電池A19及び電池A24の結果も併せて示す。

【表 6 】

5

電池	導電性金属粉末 (平均粒径μm)	サイクル寿命
A19	フレーク状 Cu 粉末 (15)	750
A 24	フレーク状真鍮(Cu-10wt%Zn)粉 (3)	800
A 26	Co 粉末 (5)	810
A27	Fe 粉末 (3)	820
A 28	Mo 粉末 (0.7)	770
A 29	フレーク状 Ni 粉末 (13)	820
A30	Ti 粉末 (10)	820
A31	W 粉末 (0.6)	780
A32	Zn 粉末 (7)	720
В3	ケッチェンブラック (0.3)	280

10

表6から明らかなように、いずれの導電性金属粉末を用いた電極においても、優れたサイクル特性を示すことがわかる。これは、導電性金属粉末によりケイ素粉末の周りに導電性のネットワークが形成され、高い

集電性が得られているためと考えられる。しかし、導電性金属粉末の代わりにケッチェンブラックを用いた場合では、サイクル寿命が短くなっていることがわかる。これは、ケッチェンブラックの密度が小さく、かさ高いため、他の電池と同重量分のバインダー量では、粒子間の結着力を得るには不十分な量であったためと考えられる。

(実験12)

ここでは、電極作製工程における圧延の有無とサイクル寿命との関係 を検討した。

実験1において、電解銅箔の表面上に負極材料のスラリーを塗布した 後、圧延しなかったこと以外は、実験1と同様にして、電池A33を作 製した。この電池を用いて同様に、サイクル特性の評価を行った。評価 結果を表7に示した。表7に示すサイクル寿命は、電池A1のサイクル 寿命を100とした指数である。

【表7】

15

20

5

電池	圧延の有無	サイクル寿命
A 1	有	100
A33	無	50

表7から明らかなように、電極作製工程において圧延を行うことにより、サイクル特性が良好になっていることがわかる。これは、圧延を行うことにより、活物質粒子がさらに密に充填され、活物質粒子間の接触が良好になるとともに、活物質粒子と導電性金属粉末及び集電体との接触面積が増大し、効果的に焼結が行われるとともに、集電特性が高められたためと考えられる。

(実験13)

ここでは、導電性金属粉末であるフレーク状銅粉末を混合せずに、ケイ素粉末のみを用いて電極を作製した。表8に示す銅箔及び平均粒径のケイ素粉末を用い、表8に示す熱処理条件とする以外は、実験1と同様にして、電池C1~C3及びB4を作製した。これらの電池を用いて、

5 サイクル特性を評価した。その結果を表8に示す。なお、各電池のサイクル寿命は、電池A1のサイクル寿命を100とした指数である。

【表8】

電池	銅箔	熱処理条件	ケイ素粉末平均粒径 (μm)	サイクル寿命
A1	電解銅箔 (表面粗さ Ra : 0.5μm)	700℃,10 時間	50	100
C1	電解銅箔 (表面粗さ Ra : 0.5 μ m)	400℃,10時間	3	720
C 2	電解銅箔 (表面粗さ Ra: 0.5 μ m)	400℃,10 時間	50	125
С3	電解銅箔 (表面粗さ Ra:0.5μm)	700℃,10時間	3	200
В4	圧延銅箔 (表面粗さ Ra:0.1 μ m)	400℃,10時間	3	95

- 10 表 8 から明らかなように、平均粒径の小さなケイ素粉末を用い、熱処 理温度を 4 0 0 ℃とすることにより、サイクル特性を飛躍的に向上でき ることがわかる。これは、小さな平均粒径のケイ素粉末を用いることに より、焼結が効果的に生じ、ケイ素粒子間及びケイ素粒子と銅箔間の密 着性が向上したためと考えられる。
- 15 また、電池 C 1 L 電池 B 4 L の比較から明らかなように、表面粗さ R a が D 0 . 2 μ m以上の金属箔を用いることにより、サイクル特性が良好になることがわかる。

図6は、電池C1及び電池C3の負極のX線回折プロファイルを示す 図である。図6から明らかなように、400℃で熱処理した電池C1の

電極ではケイ化銅のピークは認められないが、700℃で熱処理した電池C3の電極ではケイ化銅のピークが認められている。従って、導電性金属粉末を混合せずにケイ素粉末のみを用いた場合においても、X線回折でケイ化銅の析出が検出されないような熱処理温度で焼結することが好ましいことがわかる。

(実験14)

5

10

15

20

25

ここでは、導電性金属粉末であるフレーク状銅粉末を混合せずに、ケ イ素粉末のみを用いた電極におけるバインダーの種類とサイクル寿命の 関係について検討した。実験1において、平均粒径3μmのケイ素粉末 を用い、フレーク状銅粉末を混合せず、熱処理条件及びバインダーを表 9に示すものとしたこと以外は実験1と同様にして電池D1~D5を作 製した。なお、バインダーとしてポリイミドを用いる場合は、ケイ素粉 来90重量部を、ポリアミド酸10重量部を含む18重量%のNーメチ ルピロリドン溶液に混合したものを負極合剤スラリーとし、塗布後、熱 処理し、電極の作製を行なった。電極における400℃での熱処理後の ポリイミドのイミド化率は100%であった。また、バインダーとして、 スチレンブタジエンゴム (SBR) 及びポリテトラフルオロエチレン (P TFE)を用いる場合は、増粘剤としてのカルボキシメチルセルロース (CMC) 1 重量部を含む 3 重量%の水溶液と、スチレンブタジエンゴ ム (SBR) 10重量部を含む48重量%の水性分散液またはポリテト ラフルオロエチレン (PTFE) 10重量部を含む60重量%の水性分 散液との混合物にケイ素粉末90重量部を混合したものを負極合剤スラ リーとして用い、電極の作製を行なった。また、バインダーとしてポリ ビニルピロリドン (PVP) を用いる場合は、ケイ素粉末90重量部を、 ポリビニルピロリドン (PVP) 10 重量部を含む8重量%のN-メチ ルピロリドン溶液に混合したものを負極合剤スラリーとして用い、電極

の作業を行った。

これらの電極を用いて実験1と同様にして電池D1~D5を作製し、サイクル特性の評価を行なった。その結果を表9に示す。なお、各電池のサイクル寿命は、電池A1のサイクル寿命を100とした指数である。バインダーの熱分解開始温度は、バインダーの熱重量測定において、重量が減少し始めた温度とした。

【表 9 】

5

電池	バインダー	バインダー分解 開始温度(℃)	熱処理条件	サイクル等命
A 1	ポリフッ化比"ニリデン (PVdF)	380	700℃,10 時間	100
D1	ポリフッ化と"ニリデン (PVdF)	380	400℃,30 時間	820
D2	ポリイミド(PI)	500	400℃, 30 時間	980
D3	ポ リビニルピロリドン (PVP)	260	400℃,10時間	55
D4	ポ リテトラフルオロエチレン (PTFE)	450	400℃,30 時間	710
D 5	スチレンフ゛ゟシ゛エンコ゛ ム (SBR)	240	400℃,10 時間	40

10 表 9 からわかるように、分解開始温度の高いバインダーを用いた方が 優れたサイクル特性を示すことがわかる。これは、熱処理後もバインダ ーが完全に分解せずに残存していることにより、焼結による活物質と集 電体間及び活物質粒子間の密着性の向上に加え、バインダーによる結着 力も加わり、さらに密着性の高い電極が得られたためと考えられる。

15 (実験15)

ここでは、導電性金属粉末であるフレーク状銅粉末を混合せずに、ケイ素粉末のみを用いた電極におけるケイ素粉末粒径とサイクル寿命の関係について検討した。実験14でのバインダーとしてポリイミドを用い

た場合において、熱処理条件及びケイ素粉末の平均粒径を表10に示す ものとしたこと以外は実験1と同様にして電池D6~D10を作製した。 これらの電池を用いて実験1と同様に、サイクル特性の評価を行なった。 その結果を表10に示す。各電池のサイクル寿命は、電池A1のサイク ル寿命を100とした指数である。なお、表10には電池A1及び電池 C2の結果も併せて示す。

【表10】

電池	ケイ 素粉末粒径 (μ m)	熱処理条件	バインダー	サイクル寿命
A1	50	700℃,10 時間	PVdF	100
C2	50	400℃, 10時間	PVdF	125
D6	0.3	400℃, 30時間	PI	250
D2	3	400℃,30時間	PI	980
D7	4	400℃,30時間	PI	710
D8	5	400℃, 30 時間	PI	450
D9	7. 5	400℃, 30時間	PI	460
D10	50	400℃, 30時間	PI	120

10 表10から明らかなように、平均粒径10μm以下のケイ素粉末を用いた方が優れたサイクル特性を示していることがわかる。

(実験16)

ここでは、導電性金属粉末であるフレーク状銅粉末を混合せずに、ケイ素粉末のみを用いた電極におけるバインダー量とサイクル特性の関係 15 について検討した。実験1において、平均粒径3μmのケイ素粉末を用

PCT/JP01/07519

いフレーク状銅粉末を混合せず、熱処理条件及びバインダーを表11に 示すものとしたこと以外は実験1と同様にして電池D11~D16を作 製した。なお、バインダーとして、ポリイミドを用いた場合は、実験1 4でのバインダーとしてポリイミドを用いた場合と同様にして電極を作 りした。これらの電池を用いて実験1と同様に、サイクル特性の評価を 行なった。その結果を表11に示す。各電池のサイクル寿命は、電池A 1のサイクル寿命を100とした指数である。なお、電池A1、D1及 びD2の結果も併せて表11に示す。

【表11】

10

電池	バインダー	バインダー量 (重量%)	熱処理条件	サイクル寿命
A1	PVdF	10	700℃,10 時間	100
D11	PVdF	3. 2	400℃, 30 時間	520
D1	PVdF	10	400℃, 30時間	820
D12	PVdF	18	400℃,30時間	830
D13	PVdF	25	400℃, 30時間	810
D14	PI	1.1	400℃, 30 時間	200
D15	PΙ	5. 3	400℃, 30 時間	480
D2	PI	10	400℃, 30 時間	980
D16	PI	18	400℃, 30 時間	970

表11から明らかなように、バインダー量が5.3重量%以上、好ましくは10重量%以上のものが優れたサイクル特性を示していることがわかる。これは、Li吸蔵放出時の活物質粒子の大きな体積変化の際に

も活物質粒子と集電体間及び活物質粒子間の密着性を保つのに、充分な 量のバインダーが存在するためと考えられる。

以下、本発明の第6及び第7の局面に従う実施例について説明する。 (実験17)

5 〔負極の作製〕

導電性金属粉末としての平均粒径 10μ mのフレーク状銅粉末と、活物質材料としての平均粒径 50μ mのケイ素粉末とを、重量比で4:1 (=1:0.25) となるように秤量し、乳鉢で乾式混合した。この混合物 90重量部を、結着剤としてのポリフッ化ビニリデン 10重量部を 含む 8重量%のNーメチルピロリドン溶液に混合し、負極合剤スラリーとした。

この負極合剤スラリーを、集電体である表面粗さRamo0. $5\mu m$ である電解銅箔(厚み $15\mu m$)の片面に塗布し、乾燥した後これを圧延した。得られたものを、直径20mmの円板状に切り抜き、これを水素雰囲気下で600010時間熱処理し、焼結して負極とした。焼結体の厚み(集電体は含まない)は $50\mu m$ であった。

〔正極の作製〕

15

20

25

出発原料として、 Li_2CO_3 及び $CoCO_3$ を用いて、Li:Co の原子比が1:1 となるように秤量して乳鉢で混合し、これを直径17 mmの金型でプレスし、加圧成形した後、空気中において、800%2 4時間焼成し、 $LiCoO_2$ の焼成体を得た。これを乳鉢で粉砕し、平 均粒径 20μ mに調製した。

得られたLiCo〇2 粉末90重量部と、導電剤として人口黒鉛粉末 5重量部を、結着剤としてのポリフッ化ビニリデン5重量部を含む5重量%のN-メチルピロリドン溶液に混合し、正極合剤スラリーとした。 この正極合剤スラリーを、集電体であるアルミニウム箔の上に塗布し、

乾燥した後圧延した。得られたものを直径20mmの円板状に切り抜き、 正極とした。

[電解液の作製]

電解液として、エチレンカーボネートとジエチレンカーボネートとの 等体積混合溶媒に、 $LiPF_6$ を1モル/リットル溶解したものを作製 した。

[電池の作製]

上記の正極、負極、及び電解液を用いて、図1に示す扁平型のリチウム二次電池E1を作製した。

10 (実験18)

ケイ素と、ニッケルまたは銅を原子比で9:1となるように混合し、 単ロール急冷法により、 Si_9Ni 合金及び Si_9Cu 合金を作製した。 これらの合金を乳鉢で平均粒径 50μ mとなるように粉砕した。実験17において、ケイ素粉末の代わりに、これらの合金粉末を用いる以外は、

15 実験17と同様にして電池E2及びE3を作製した。電池E2はSi, Ni合金を用いたものであり、電池E3はSi,Cu合金を用いたものである。

(実験19)

平均粒径 5 0 μ mのケイ素粉末の表面を、無電解めっき法によりニッ 20 ケルで被覆した。得られたものについて原子吸光法(I C P)で確認したところ、ニッケルによるケイ素粉末の被覆量は、全体に対して 0.5 重量%であった。

実験17において、ケイ素粉末の代わりに、このニッケルを被覆した ケイ素粉末を用いる以外は、実験17と同様にして電池E4を作製した。

25 (実験20)

ニッケル箔及びステンレス箔の表面に電解法により、鋼を析出させ、

鋼被覆ニッケル箔(厚み 15μ m)及び銅被覆ステンレス箔(厚み 15μ m)を作製した。これらの表面粗さRaは、いずれも 0.5μ mであった。

実験17において、電解鋼箔の代わりに、これらの鋼被覆ニッケル箔 及び鋼被覆ステンレス箔を用いる以外は、実験17と同様にして、電池 E5及びE6を作製した。電池E5は銅被覆ニッケル箔を用いたもので あり、電池E6は銅被覆ステンレス箔を用いたものである。

また、表面粗さRaが0.5μmである電解ニッケル箔を、実験17 において電解銅箔の代わりに用いる以外は、実験17と同様して電池E 7を作製した。

(実験21)

10

20

25

実験 1 7 において、フレーク状銅粉末の代わりに、平均粒径 1 0 μ m のフレーク状ニッケル粉末または平均粒径 1 0 μ m のフレーク状鉄粉末を用いる以外は、実験 1 7 と同様にして電池 E 8 及び E 9 を作製した。

15 電池E8はフレーク状ニッケル粉末を用いたものであり、電池E9はフレーク状鉄粉末を用いたものである。

また、実験17で用いたフレーク状銅粉末と、平均粒径10μmのフレーク状ニッケル粉末を等重量で混合したものを作製し、これを実験17においてフレーク状銅粉末の代わりに用いる以外は、実験17と同様にして電池E10を作製した。

(実験22)

[充放電サイクル特性の評価]

上記の電池E1~E10及びF1~F2について、充放電サイクル特性を評価した。各電池を、25℃において、電流値1mAで4.2Vまで充電した後、電流値1mAで2.7Vまで放電し、これを1サイクルの充放電とした。1サイクル目の放電容量の80%に達するまでのサイクル数を測定し、サイクル寿命とした。結果を表12に示す。なお、各電池のサイクル寿命は、電池E1のサイクル寿命を100とした指数である。

10

15

20

【表12】

	1
電池	サイクル寿命
E 1 (水素雰囲気下)	100
E 2 (水素雰囲気下)	113
E 3 (水素雰囲気下)	1 2 0
E 4 (水素雰囲気下)	1 1 2
E 5 (水素雰囲気下)	9 9
E 6 (水素雰囲気下)	9 7
E 7 (水素雰囲気下)	9 9
E 8 (水素雰囲気下)	9 6
E 9 (水素雰囲気下)	9 2
E 1 0 (水素雰囲気下)	9 7
F 1 (アルコン雰囲気下)	7 5
F 2 (熱処理なし)	1 5

表12から明らかなように、水素雰囲気下で熱処理した電池E1は、 アルゴン雰囲気下で熱処理した電池F1、及び熱処理を行なわなかった 電池F2に比べて、優れたサイクル特性を示している。これは、水素雰 囲気下で熱処理を行なうことにより、銅箔と活物質材料及び銅粉末との

間の密着性がさらに向上し、集電性が向上したためと考えられる。

(実験23)

ここでは、集電体の表面粗さRaとサイクル特性との関係について検討した。

5 実験17において、表面粗さRaがO.5 μ mである電解銅箔の代わりに、表面粗さRaがO.2 μ mである電解銅箔、及び表面粗さRaがO.1 μ mである圧延銅箔を用いたこと以外は、実験17と同様にして電池E11及び電池E12を作製した。これらの電池について、上記と同様にサイクル特性を評価した。なお、サイクル寿命は電池E1のサイクル寿命も併せて示す。

【表13】

電池	サイクル寿命
· E1 (表面粗さRa: 0.5μm)	1 0 0
E 1 1 (表面粗さRa: 0. 2μm)	8 3
E 1 2 (表面粗さRa: 0. 1μm)	6 2

表13から明らかなように、表面粗さRaが0.2μm以上である銅箔を用いた電池E1及びE11では、表面粗さRaが小さい銅箔を用いた電池E12に比較して、サイクル寿命が長くなっていることがわかる。これらのことから表面粗さRaが大きい金属箔を集電体として用いることにより、金属箔と活物質材料及び銅粉末との間の焼結が効果的に生じ、密着性が向上するものと考えられる。

(実験24)

20 ここでは、導電性金属粉末の混合量とサイクル特性との関係を検討し

た。

実験17において、フレーク状銅粉末の混合量を、重量比で、ケイ素粉末1に対して、1(銅粉末量50重量%)、0.5(鋼粉末量33.3重量%)、及び0.125(銅粉末量11.1重量%)となるように変化させた以外は、実験17と同様にして、電池E13、電池E14、及び電池E15を作製した。また、比較として、フレーク状銅粉末を混合せずに、ケイ素粉末のみを用いる以外は、実験17と同様にして電池F3を作製した。

これらの電池について、上記と同様にサイクル特性を評価した。結果 10 を表14に示す。なお、各電池のサイクル寿命は、電池E1のサイクル 寿命を100とした指数である。

【表14】

電池	サイクル寿命
E 1 (銅粉末量:2 0 重量%)	100
E 1 3 (銅粉末量: 5 0 重量%)	1 4 5
E 1 4 (銅粉末量: 3 0. 3 重量%)	124
E 1 5 (銅粉末量: 1 1. 1重量%)	9. 0
F 3 (銅粉末量:0重量%)	3 1

表14から明らかなように、フレーク状銅粉末を混合した電池E1及びE13~E15は、フレーク状銅粉末を混合していない電池F3に比べ、遥かに良好なサイクル寿命を示していることがわかる。これは、銅粉末を混合することにより、活物質材料であるケイ素粉末の密着性が向上し、さらにはケイ素粉末の周りに銅粉末による強固な導電性のネットワークが形成されるため、集電性が向上したものと考えられる。

産業上の利用可能性

本発明によれば、充放電サイクル特性に優れたリチウム二次電池用負 極及びリチウム二次電池とすることができる。

請求の範囲

- 1. 表面粗さRaが0.2μm以上である導電性金属箔を集電体とし、 ケイ素及び/またはケイ素合金を含む活物質粒子と導電性金属粉末の混合物の層を前記集電体の表面上で非酸化性雰囲気下に焼結して得られる ことを特徴とするリチウム二次電池用負極。
- 2. 前記導電性金属箔及び/または前記導電性金属粉末中の金属成分が、前記活物質粒子中に拡散していることを特徴とする請求項1に記載のリチウム二次電池用負極。
- - 4. 表面粗さ R a が 0.2 μ m以上である導電性金属箔を集電体とし、ケイ素及び/またはケイ素合金を含む活物質粒子の層を前記集電体の表面上で非酸化性雰囲気下に焼結して得られることを特徴とするリチウム
- 15 二次電池用負極。

- 5. 前記導電性金属箔中の金属成分が、前記活物質粒子中に拡散していることを特徴とする請求項4に記載のリチウム二次電池用負極。
- 6. 前記導電性金属箔が、銅箔もしくは銅合金箔、または表面に銅層を設けた金属箔もしくは表面に銅合金層を設けた金箔層であることを特
- 20 徴とする請求項 $1\sim5$ のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極。
 - 7. 前記導電性金属箔が、電解銅箔もしくは電解銅合金箔、または表面に電解銅を設けた金属箔もしくは表面に電解銅合金を設けた金属箔であることを特徴とする請求項1~6のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極。
- 25 8. 前記活物質粒子に拡散する金属成分が銅であることを特徴とする 請求項2、3及び5~7のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負

極。

9. 前記導電性金属箔表面の凹部分に前記活物質粒子が入り込んでいることを特徴とする請求項1~8のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極。

- 5 10. 前記混合物の層または前記活物質粒子の層にバインダーが含まれていることを特徴とする請求項1~9のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極。
 - 11. 前記バインダーが、焼結のための熱処理後に残存しているバインダーであることを特徴とする請求項10に記載のリチウム二次電池用

10 負極。

- 12. 前記バインダーが、ポリイミドであることを特徴とする請求項10または11に記載のリチウム二次電池用負極。
- 13. 前記ポリイミドが、ポリアミド酸を熱処理することにより縮合させて得られたポリイミドであることを特徴とする請求項12に記載のリチウム二次電池用負極。
- 14. 前記バインダーが、フッ素原子を含むバインダーの熱処理後の ものであることを特徴とする請求項11に記載のリチウム二次電池用負 極。
- 15. 前記バインダーが、ポリフッ化ビニリデンまたはポリテトラフ20 ルオロエチレンの熱処理後のものであることを特徴とする請求項14に 記載のリチウム二次電池用負極。
 - 16. 前記導電性金属箔表面の凹部分に前記活物質粒子及び/または 前記バインダーが入り込んでいることを特徴とする請求項10~15に 記載のリチウム二次電池用負極。
- 25 17. 前記活物質粒子の平均粒径が 10μ m以下であることを特徴と する請求項 $1\sim16$ のいずれか1 項に記載のリチウム二次電池用負極。

18. 前記活物質粒子に金属成分が拡散した領域においてX線回折で ケイ化銅が検出されないことを特徴とする請求項1~17のいずれか1 項に記載のリチウム二次電池用負極。

19. 前記活物質粒子がケイ素粉末であることを特徴とする請求項1~18のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極。

5

- 20. 前記焼結のための熱処理温度が200 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 60 $^{\circ}$ の範囲内であることを特徴とする請求項 $1\sim19$ のいずれか1 項に記載のリチウム二次電池用負極。
- 21. 表面粗さRaが0.2μm以上である導電性金属箔の表面上に、
- 10 ケイ素及び/またはケイ素合金を含む活物質粒子と導電性金属粉末の混合物の層を形成する工程と、

前記混合物の層を前記導電性金属箔の表面上に配置した状態で非酸化性雰囲気下に焼結する工程とを備えることを特徴とするリチウム二次電池用負極の製造方法。

- 22. 前記活物質粒子、前記導電性金属粉末、及びバインダーを含む スラリーを前記導電性金属箔の表面上に塗布することにより、前記活物 質粒子及び前記導電性金属粉末の混合物の層を前記導電性金属箔の表面 上に形成することを特徴とする請求項21に記載のリチウム二次電池用 負極の製造方法。
- 20 23. 前記導電性粉末が、銅及び/または銅合金を含む粉末であることを特徴とする請求項21または22に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。
 - 24. 表面粗さRaが0.2μm以上である導電性金属箔の表面上に、ケイ素及び/またはケイ素合金を含む活物質粒子の層を形成する工程と、
- 25 前記活物質粒子の層を前記導電性金属箔の表面上に配置した状態で非 酸化性雰囲気下に焼結する工程とを備えることを特徴とするリチウムニ

次電池用負極の製造方法。

5

25. 前記活物質粒子及びバインダーを含むスラリーを前記導電性金属箔の表面上に塗布することにより、前記活物質粒子の層を前記導電性金属箔の表面上に形成することを特徴とする請求項24に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。

- 26. 前記焼結工程の前に、前記混合物の層または前記活物質粒子の層を前記導電性金属箔の表面上に配置した状態で圧延することを特徴とする請求項21~25のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。
- 27. 前記導電性金属箔が、銅箔もしくは銅合金箔、または表面に銅層を設けた金属箔もしくは表面に銅合金屬を設けた金属箔であることを特徴とする請求項21~26のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。
- 28. 前記導電性金属箔が、銅電解箔もしくは電解銅合金箔、または 15 表面に電解銅を設けた金属箔もしくは表面に電解銅合金を設けた金属箔 であることを特徴とする請求項21~27のいずれか1項に記載のリチ ウム二次電池用負極の製造方法。
- 29. 前記焼結によって、前記導電性金属箔及び/または前記導電性 粉末の金属成分が、前記活物質粒子中に拡散することを特徴とする請求 20 項21~28のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造方 法。
 - 30. X線回折で前記金属成分とケイ素との金属間化合物の析出が検 出されないような条件で焼結することを特徴とする請求項29に記載の リチウム二次電池用負極の製造方法。
- 25 31. 前記活物質粒子中に拡散する金属成分が銅元素であることを特 徴とする請求項29または30に記載のリチウム二次電池用負極の製造

方法。

10

池用負極の製造方法。

32. X線回折でケイ化銅の析出が検出されないような条件で焼結することを特徴とする請求項31に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。

- 5 33. 前記バインダーが熱処理後に残存する条件で焼結することを特徴とする請求項22,23及び25~32のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。
 - 34. 200℃~500℃の範囲内の温度で熱処理して焼結することを特徴とする請求項21~33のいずれか1項に記載のリチウム二次電
 - 35. 前記バインダーが、ポリイミドであることを特徴とする請求項 22,23及び25~34のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用 負極の製造方法。
- 36. 前記ポリイミドが、ポリアミド酸を熱処理することにより縮合 15 させて得られたポリイミドであることを特徴とする請求項35に記載の リチウム二次電池用負極の製造方法。
 - 37. 前記バインダーがフッ素原子を含むバインダーであることを特徴とする請求項22、23及び25~34のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。
- 20 38. 前記バインダーがポリフッ化ビニリデンまたはポリテトラフル オロエチレンであることを特徴とする請求項37に記載のリチウム二次 電池用負極の製造方法。
 - 39. 前記活物質粒子の平均粒径が10μm以下であることを特徴とする請求項21~38のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極
- 25 の製造方法。
 - 40. 前記活物質粒子がケイ素粉末であることを特徴とする請求項2

1~39のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。 41. 請求項1~20のいずれか1項に記載の負極または請求項21 ~40のいずれか1項に記載の方法により製造された負極と、正極活物 質を含む正極と、非水電解質とからなることを特徴とするリチウム二次 電池。

5

10

15

極。

42. リチウムと合金化する材料からなる活物質粒子の層が集電体上に設けられており、前記活物質粒子の層において前記活物質粒子が焼結によって互いに結合されており、かつ前記活物質粒子中にリチウムと合金化しない成分が拡散していることを特徴とするリチウム二次電池用電

43. リチウムと合金化しない成分が前記集電体から拡散していることを特徴とする請求項42に記載のリチウム二次電池用電極。

44. 前記活物質粒子の層にリチウムと合金化しない材料からなる導 電性粉末が混合されていることを特徴とする請求項42または43に記 載のリチウム二次電池用電極。

45. リチウムと合金化しない成分が前記導電性粉末から拡散していることを特徴とする請求項42~44のいずれか1項に記載のリチウム 二次電池用電極。

46. リチウムと合金化しない成分が拡散している前記活物質粒子中 の領域において、前記リチウムと合金化する成分と前記リチウムと合金化しない成分との金属間化合物がX線回折で検出されないことを特徴とする請求項42~45のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用電極。47. 前記活物質粒子の層にバインダーが含まれていることを特徴とする請求項42~46のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用電極。 25 48. 前記バインダーが、焼結のための熱処理後に残存しているバイ

ンダーであることを特徴とする請求項47に記載のリチウム二次電池用

電極。

15

49. 前記バインダーがポリイミドであることを特徴とする請求項4 7または48に記載のリチウム二次電池用電極。

- 50. 前記ポリイミドがポリアミド酸を熱処理することにより縮合さ 5 せて得られたポリイミドであることを特徴とする請求項49に記載のリ チウム二次電池用電極。
 - 51. 前記バインダーが、フッ素原子を含むバインダーの熱処理後の ものであることを特徴とする請求項47または48に記載のリチウム二 次電池用電極。
- 10 52. 前記バインダーが、ポリフッ化ビニリデンまたはポリテトラフルオロエチレンの熱処理後のものであることを特徴とする請求項51に記載のリチウム二次電池用電極。
 - 53. 前記導電性金属箔表面の凹部分に前記活物質粒子及び/または前記バインダーが入り込んでいることを特徴とする請求項42~52のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用電極。
 - 54. 前記活物質粒子の平均粒径が10μm以下であることを特徴と
 - する請求項42~53のいずれか1項に基のリチウム二次電池用電極。
 - 55. 前記活物質粒子がリチウムと合金化する材料としてケイ素及び /またはケイ素合金を含むことを特徴とする請求項42~54のいずれ
- 20 か1項に記載のリチウム二次電池用電極。
 - 56. 前記活物質粒子がケイ素粉末であることを特徴とする請求項5 5に記載のリチウム二次電池用電極。
 - 57. 前記活物質粒子に拡散する成分が銅元素であることを特徴とする請求項42~56のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用電極。
- 25 58. 前記集電体が、銅箔もしくは銅合金箔、または表面に銅層を設けた金属箔もしくは表面に銅合金層を設けた金属箔であることを特徴と

する請求項42~57のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用電極。 59. 前記集電体が、電解銅箔もしくは電解銅合金箔、または表面に 電解銅を設けた金属箔もしくは表面に電解銅合金を設けた金属箔である ことを特徴とする請求項42~58のいずれか1項に記載のリチウム二 次電池用電極。

60. 前記集電体の表面粗さ R a が、0. 2μ m以上であることを特徴とする請求項 $42\sim5$ 9 のいずれか 1 項に記載のリチウム二次電池用電極。

- 61. 前記導電性粉末が、銅及び/または銅合金を含む粉末であるこ 10 とを特徴とする請求項44~60のいずれか1項に記載のリチウム二次 電池用電極。
 - 62. 前記活物質粒子がケイ素及び/またはケイ素合金を含み、かつ 前記活物質粒子に拡散する成分が銅元素である電極であって、該電極の 銅元素が拡散している領域において、X線回折でケイ化銅が検出されな
- 15 いことを特徴とする請求項42~61のいずれか1項に記載のリチウム 二次電池用電極。
 - 63. 請求項42~62のいずれか1項に記載の電極からなる負極と、 正極活物質を含む正極と、非水電解質とからなることを特徴とするリチ ウム二次電池。
- 20 64. 導電性金属箔を集電体とし、ケイ素及び/またはケイ素合金を 含む活物質材料と導電性金属粉末の混合物を前記集電体の表面上で還元 性雰囲気下に焼結して得られることを特徴とするリチウム二次電池用負 極。
- 65. 前記導電性金属箔及び/または前記導電性金属粉末中の金属成 25 分が、前記活物質材料中に拡散していることを特徴とする請求項64に 記載のリチウム二次電池用負極。

66. 前記導電性金属箔の表面粗さRaがO. 2μm以上であることを特徴とする請求項64または65に記載のリチウム二次電池用負極。

- 67. 前記還元性雰囲気が水素を含む雰囲気であることを特徴とする 請求項64~66のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極。
- 5 68. 前記導電性金属箔が、銅電解箔もしくは電解銅合金箔、または表面に電解銅を設けた金属箔もしくは表面に電解銅合金を設けた金属箔であることを特徴とする請求項64~67のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極。
- 69. 導電性金属箔の表面上に、ケイ素及び/またはケイ素合金を含 10 む活物質材料と導電性金属粉末の混合物を配置する工程と、

前記混合物を前記導電性金属箔の表面上に配置した状態で還元性雰囲気下に焼結する工程とを備えることを特徴とするリチウム二次電池用負極の製造方法。

- 70. 前記活物質材料、前記導電性金属粉末、及びバインダーを含む スラリーを前記導電性金属箔の表面上に塗布することにより、前記活物 質材料及び前記導電性金属粉末を前記導電性金属箔の表面上に配置する ことを特徴とする請求項69に記載のリチウム二次電池用負極の製造方 法。
- 71. 前記導電性金属箔の表面粗さRaがO.2μm以上であること 20 を特徴とする請求項69または70に記載のリチウム二次電池用負極の 製造方法。
 - 72. 前記還元性雰囲気が水素を含む雰囲気であることを特徴とする 請求項69~71のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製 造方法。
- 25 73. 前記導電性金属箔が、銅電解箔もしくは電解銅合金箔、または 表面に電解銅を設けた金属箔もしくは表面に電解銅合金を設けた金属箔

であることを特徴とする請求項69~72いずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。

74. 請求項64~68のいずれか1項に記載の負極または請求項69~73のいずれか1項に記載の方法により製造された負極と、正極活 物質を含む正極と、非水電解質とからなることを特徴とするリチウム二次電池。

図 1

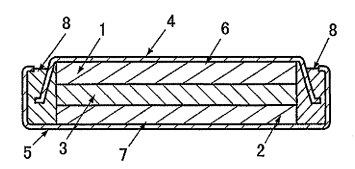


図2

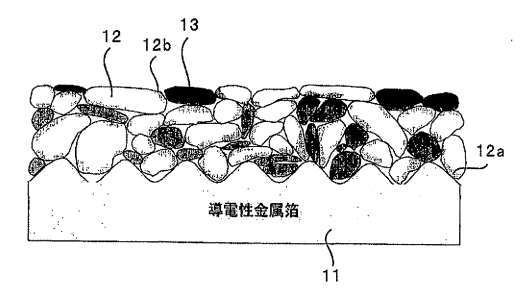
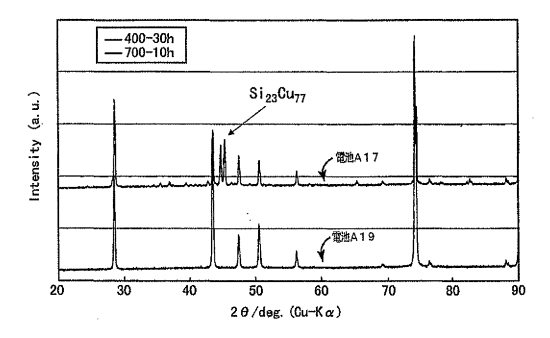


図 3



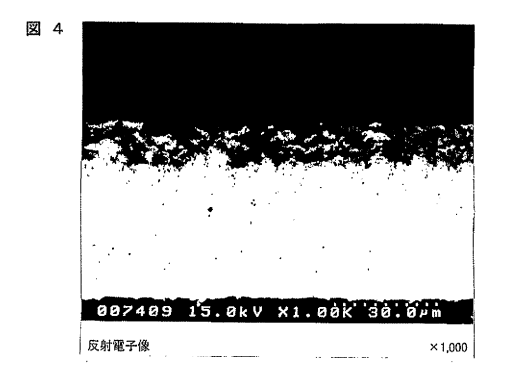


図 5

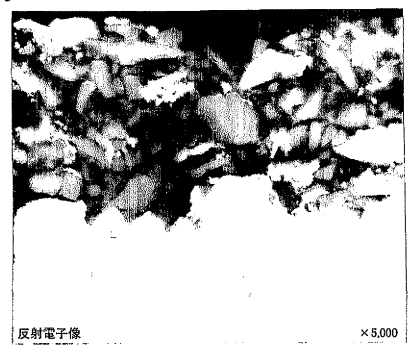
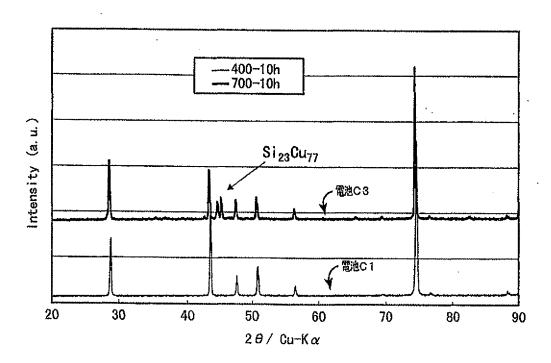


図 6



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP01/07519

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ H01M4/02, H01M4/62, H01M4/38, H01M4/04, H01M10/40, H01M4/66			
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification and IPC	
	S SEARCHED		
	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ H01M4/02, H01M4/62, H01M4/38, H01M4/04, H01M10/40, H01M4/66		
Jits Koka	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1926-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2001 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2001 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2001		
Electronic d	ata base consulted during the international search (nam	e ot data base and, where practicable, sea	ren terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	* * '	Relevant to claim No.
E,X	JP 2001-273892 A (Sanyo Electri 05 October, 2001 (05.10.01), Claims 1, 4; Par. Nos. [0026] to	·	42,44-48,51, 52,54-59,61-63
x	JP 8-50922 A (Canon Inc.), 20 February, 1996 (20.02.96), Claims 1 to 30; Par. Nos. [0014] to [0075]; Figs. 2, 3, & US 6051340 A & CA 2150412 A1 & EP 690517 A1 & KR 126788 Y		1-74
Y	JP 2000-12088 A (Fuji Photo Film Co., Ltd.), 14 February, 2000 (14.02.00), Claims 1, 2; Par. Nos. [0008], [0011] to [0020], [0030] to [0036], [0039], [0040] (Family: none)		1-74
Y	JP 2000-3730 A (Fuji Photo Film Co., Ltd.), 07 January, 2000 (07.01.00), Claims 1, 2; Par. Nos. [0007] to [0011], [0015], [0021] to [0029], [0032], [0033] (Family: none)		1-74
Furthe	or documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "B" earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an invention cannot be cons		the application but cited to clerlying the invention colorimed invention cannot be used to involve an inventive claimed invention cannot be p when the document is a documents, such a skilled in the art family	
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer			
Faccimile No		Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/07519

	PCI/O	BOT/0/273
C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	JP 11-329433 A (Kao Corporation), 30 November, 1999 (30.11.99), Claims 1, 5, 6; Par. Nos. [0014] to [0021] (Family: none)	174
А	JP 61-8849 A (Hydro-Quebec et al.), 16 January, 1986 (16.01.86), Claims 5, 20, 34, 49, 55, 80, 85, 90, & EP 159266 A2 & US 4690840 A & CA 1244301 A & CN 85101583 A	1-74
A	JP 2000-12089 A (Kao Corporation), 14 January, 2000 (14.01.00) (Family: none)	1-74
A	JP 11-40152 A (YUASA CORPORATION), 12 February, 1999 (12.02.99) (Family: none)	1-74
A	JP 7-240201 A (Mitsubishi Cable Industries, Ltd.), 12 September, 1995 (12.09.95) (Family: none)	1-74
	·	
		7 - - -

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

発明の属する分野の分類(国際特許分類(I.PC))

Int Cl. 7 H0 1M4/02, H0 1M4/62, H0 1M4/38, H0 1M4/04, H0 1M1 0/40, H01M4/66

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int Cl.' H01M4/02, H01M4/62, H01M4/38, H01M4/04, H01M10/40, H01M4/66

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1926年-1996年

日本国公開実用新案公報 1971年-2001年 日本国登録実用新案公報 1994年-2001年 日本国実用新案登録公報 1996年-2001年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連する 引用文献の カテゴリー*	ると認められる文献 - 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
	JP 2001-273892 A (三洋電機株式会社), 5. 10 月. 2001 (05. 10. 01), 請求項1, 4, 【0026】 ~【0031】 (ファミリーなし)	42, 44–48, 51, 52, 54–59, 61– 63
X	JP 8-50922 A (キャノン株式会社), 20. 2月. 19 96 (20. 02. 96), 請求項1~30, 【0014】~【0 075】, 図2, 図3 & US 6051340 A & CA 2150412 A1 & EP 690517 A1 & KR 1 26788 Y	1-74

区欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 『Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

04.12.01

国際調査報告の発送日

11.12.01

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁([SA/JP)

·郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) ここ 天野 斉

) fiv

4X 9151

電話番号 03-3581-1101 内線 3475

menon con con the o that to conserve

	国际調査教育 国际調査教育 アピエノリアリー	1/0/319
<u>C</u> (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
	JP 2000-12088 A (富士写真フィルム株式会社), 14. 2月. 2000 (14. 02. 00), 請求項1, 2, 【0008】, 【0011】~【0020】, 【0030】~【0036】, 【0039】, 【0040】	1-74
Y	JP 2000-3730 A (富士写真フィルム株式会社), 7. 1月、2000 (07.01.00), 請求項1, 2, 【000 7】~【0011】, 【0015】, 【0021】~【002 9】, 【0032】, 【0033】 (ファミリーなし)	1-74
Y	JP 11-329433 A (花王株式会社), 30. 11月. 1 999 (30. 11. 99), 請求項1, 5, 6, 【0014】 ~ 【0021】 (ファミリーなし)	1-74
Α .	JP 61-8849 A (ハイドローケベック 他1名), 16. 1月. 1986 (16.01.86), 請求項5, 20, 34, 4 9, 55, 80, 85, 90 & EP 159266 A2 & US 4690840 A & CA 1244301 A & CN 85101583 A	1-74
A	JP 2000-12089 A (花王株式会社), 14. 1月. 2 000 (14. 01. 00) (ファミリーなし)	1-74
A	JP 11-40152 A (株式会社ユアサコーポレーション), 12.2月.1999 (12.02.99) (ファミリーなし)	1-74
A	JP 7-240201 A (三菱電線株式会社), 12.9月.1 995 (12.09.95) (ファミリーなし)	1-74